# **EUROPEAN PATENT OFFICE**

# **Patent Abstracts of Japan**

**PUBLICATION NUMBER** 

10265677

**PUBLICATION DATE** 

06-10-98

APPLICATION DATE

24-03-97

APPLICATION NUMBER

09087228

APPLICANT: ASAHI DENKA KOGYO KK;

**INVENTOR:** 

SHIBAZAKI JUNJI;

INT.CL.

C08L101/00 C08K 5/101 C08K 5/521

C08L 23/00 C08L 27/06

TITLE

**ANTIBACTERIAL POLYMERIC** 

MATERIAL COMPOSITION

$$\begin{bmatrix} R^2 & R^3 & -CH & P-0 \\ R^3 & -CH & P-0 \\ R^2 & -CH & P-0 \end{bmatrix}$$

I

П

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a polymeric material composition which can form an antibacterial molding by mixing a polymeric material with a cyclic organic phosphoric ester compound and a p-hydroxybenzoic acid ester compound.

SOLUTION: The polymeric material used is the principal component of the composition and is a synthetic resin such as an αolefin polymer or copolymer such as a high-density or a low-density polyethylene or a polypropylene and is desirably a polyolefin resin or a vinyl chloride resin. 100 pts.wt. this material is mixed with 0.00110 pts.wt. cyclic organic phosphoric acid ester compound of formula I (wherein R1 to R3 are each H or a 1-18C alkyl; R4 is H or methyl; n is 1 or 2; and M is H or an alkali metal when n is 1 and is an alkaline earth metal or Zn when n is 2) and 0.001-10 pts.wt. p- hydroxybenzoic acid ester compound of formula II (m is 1-6; a is a residue derived by removing m hydroxyl groups from a mono- to hexa-hydric alcohol or phenol).

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

(19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平10-265677

(43)公開日 平成10年(1998)10月6日

(51) Int.Cl. <sup>8</sup>	識別記号	F I
C08L 101/	00	C 0 8 L 101/00
C08K 5/	101	C 0 8 K 5/101
5/	521	5/521
C08L 23/	00	C 0 8 L 23/00
27/	06	27/06
		審査請求 未請求 請求項の数6 FD (全 15 頁)
(21) 出顧番号	特顧平9-87228	(71)出顧人 000000387 旭電化工業株式会社
(22) 掛顧日	平成9年(1997)3月24日	東京都荒川区東尾久 7 丁目 2 番35号
	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	(72)発明者 木村 凌治
		埼玉県浦和市白幡五丁目2番13号 旭電化
		工業株式会社内
		(72)発明者 石塚 秀博
		埼玉県浦和市白幡五丁目2番13号 旭電化
		工業株式会社内
		(72)発明者 柴崎 淳二
		埼玉県浦利市 : 1幡五丁目 2 番13号 旭電化
		工業株式会社内
		(74)代理人 弁理士 羽鳥 修

### (54) 【発明の名称】 抗菌性高分子材料組成物

### (57)【要約】

【課題】 抗菌性成形物を成形し得る、優れた抗菌性を 有する高分子材料組成物を提供すること。

【解決手段】 本発明の抗菌性高分子材料組成物は、高分子材料100重量部に、(a)下記〔化1〕の一般式(1)で表される環状有機リン酸エステル化合物0.001~10重量部および(b)下記〔化2〕の一般式(II)で表されるパラヒドロキシ妄息香酸エステル化合物0.001~10重量部を添加してなるものである。【化1】

$$\begin{bmatrix} R^{2} & & & & & & & \\ R^{2} & & & & & & & \\ R^{3} & & & & & & & \\ R^{4} & & & & & & \\ R^{2} & & & & & & \\ R^{1} & & & & & & \\ R^{1} & & & & & & \\ \end{bmatrix}_{n} M \quad (1)$$

(式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>はH、C 1~18の アルキル基、R<sup>4</sup>はH、メチル基、nは 1、2、nが1のとき、MはH、アル カリ金属原子、nが2のとき、Mはア ルカリ土類金属原子,亜鉛原子。)

### 【化2】

$$[H0-\longleftrightarrow-C0\cdot0]{n} A (11)$$

(式中、inは1~6、Aは1~6価のアルコール類、フェノール類からin個の水酸基を除いた残基。)

Ü

### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 高分子材料100重量部に、(a)下記 〔化1〕の一般式(I)で表される環状有機リン酸エス テル化合物0.001~10重量部および(b)下記

$$\begin{bmatrix} R^2 & R^4 - CH & P - 0 \\ R^2 & R^4 - CH & P - 0 \end{bmatrix}$$

〔化2〕の一般式(II)で表されるパラヒドロキシ安息 香酸エステル化合物0.001~10重量部を添加して なる抗菌性高分子材料組成物。

【化1】

(I)

(式中、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>およびR<sup>3</sup>は各々独立に水素原子または炭素原子数1~18の直鎖 もしくは分岐のアルキル基を表し、R<sup>4</sup>は水素原子またはメチル基を表し、nは1 または2を表し、nが1のとき、Mは水素原子またはアルカリ金属原子を表し、 nが2のとき、Mはアルカリ土類金属原子または亜鉛原子を表す。)

【化2】

$$[H0-CO-0]{m}A$$
 (11)

(式中、mは1~6を表し、Aは1~6価のアルコール類またはフェノール類からm個の水酸基を除いた残基を表す。)

【請求項2】 上記一般式(I)において、Mがアルカリ金属原子または亜鉛原子である請求項1記載の高分子材料組成物。

【請求項3】 上記(b)成分として、パラヒドロキシ 安息香酸アルキルエステルを用いた請求項1又は2記載 の高分子材料組成物。

【請求項4】 上記高分子材料が、ポリオレフィン系樹脂である請求項1~3の何れかに記載の高分子材料組成物。

【請求項5】 上記高分子材料が、ポリ塩化ビニル系樹脂である請求項1~3の何れかに記載の高分子材料組成物。

【請求項6】 請求項1~5の何れかに記載の高分子材料組成物を成形して得られる抗菌性成形物。

### 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、高分子材料に特定の酸性有機リン酸エステルまたはその金属塩およびパラヒドロキシ安息香酸エステル化合物を添加した、抗菌性を有する高分子材料組成物およびそれを用いた製品に関する。

#### [0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】台所、 浴室、洗面台等の多湿な場所では、容易に細菌や黴が繁殖して不衛生となりやすい。特に、近年は住宅の気密性 が高く、冷暖房が普及しているため、細菌や黴にとって も好適な増殖環境となっており、年間を通して微生物の 発育が可能となっている。このため、通常な多湿な場所 ばかりでなく、居室においても微生物が繁殖し、壁紙、 襖紙等を汚染するばかりでなく、アトピー性皮膚疾患や その他のアレルギー症状を引き起こすなどの衛生面にお いても大きな問題となっている。

【0003】特に、近年は若年者を中心にして衛生面に関する要求が強まっており、筆記具等の事務用品、電話機、トイレ用品、食品容器あるいは調理器具等の台所用品、浴用用品、歯ブラシ等の家庭用品、ホース、ジョウロ等の園芸用品においても抗菌性を有するものが好まれている。

【0004】また、病院等の医療設備においては危険な病原菌等の繁殖を防止し、免疫力の低下した病人にも安全な衛生的環境を得るうえで、壁材、床材、天井材、階段手すり等の材料として抗菌性を有する材料に対する要求はより高度のものとなっている。

【0005】これらの製品に抗菌性を付与するために、 原材料として用いられる高分子材料(プラスチック)に 各種の抗菌剤を添加したり、抗菌剤を含有する合成樹脂 塗料を塗布することが行われている。

【0006】銀などの特定の金属に抗菌作用があることが古くから知られており、これら金属の抗菌作用が金属表面から溶け出す微量のイオンに由来することも知られている。これら金属を用いた抗菌剤としては、ゼオライト、シリカゲル、ヒドロキシアパタイト等の各種の無機化合物を上記金属で変成した無機系抗菌剤または各種の有機酸の上記金属塩が知られている。

【0007】しかし、これら金属系抗菌剤による抗菌作用はいまだ満足のいくものではないばかりでなく、銀を用いたものは光による変色が著しい欠点もあるため、その用途は限定されたものでしかなかった。

. 7

لهيإ

【0008】また、有機系の抗菌剤として、フェノール、ハロゲンや硫黄を含有する有機化合物等が知られている。

【0009】しかし、これら有機化合物は抗菌性には優れるものの、人体に有害な化合物が多く、また、無機系抗菌剤に比べて耐熱性、安定性に乏しいために、高分子材料に添加して加熱加工を行う際に、あるいは使用時に水分あるいは油分と接触した場合に分解したり、製品から逃失して効力を失うばかりでなく、臭気の発生や高分子材料の物性低下等の好ましくない作用をも奏するため、用途が制限されていた。

【0010】これら有機化合物の中でも、パラヒドロキシ安息香酸エステル化合物は人体に対する安全性は比較的大きいものの、その抗菌性が不十分なために多量に添加する必要があるが、多量に添加すると臭気の発生や高分子材料の物性低下等の好ましくない作用をも奏するため、用途が制限されていた。

【0011】このため、高分子材料の加熱加工に耐えられる高い耐熱性および水分あるいは油分に対する安定性を有し、製品の価値を損なうような着色がなく、しかも、人体に対する安全性の大きい抗菌剤、及びこのような抗菌剤を添加した抗菌性高分子材料組成物を見いだすことが強く望まれていた。

【0012】尚、特開昭58-1736号公報には、芳香族環状リン酸エステル金属塩が結晶性樹脂の造核剤と

$$\begin{bmatrix} R^2 & & & & \\ R^2 & & & & \\ R^3 & & & & \\ R^4 & & & & \\ R^4 & & & & \\ R^1 & &$$

して用いられることが記載されているがこれらの化合物 が抗菌剤として有効であることは示唆すらされていな い。

【0013】従って、本発明の目的は、抗菌性成形物を成形し得る、優れた抗菌性を有する高分子材料組成物を 提供することにある。

#### [0014]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、鋭意検討を重ねた結果、特定の酸性有機リン酸エステルまたはその金属塩が優れた抗菌性を示し、しかも、高分子材料の加熱加工に耐えられる高い耐熱性および水分あるいは油分に対する安定性を有し、製品の価値を損なうような着色がないばかりでなく、人体に対する安全性が大きいことを知見した。本発明者等は、この知見に基づいて更に検討を重ねた結果、上記の特定の酸性有機リン酸エステルまたはそのアルカリ金属塩および特定のパラヒドロキシ安息香酸エステル化合物を高分子材料に併用添加することにより両者が相乗的に作用して、上記目的を達成し得ることを知見した。

【0015】本発明は、上記知見に基づきなされたもので、高分子材料100重量部に、(a)下記〔化3〕(前記〔化1〕と同じ)の一般式(I)で表される環状有機リン酸エステル化合物0.001~10重量部および(b)下記〔化4〕(前記〔化2〕と同じ)の一般式(II)で表されるパラヒドロキシ安息香酸エステル化合物0.001~10重量部を添加してなる抗菌性高分子材料組成物を提供するものである。

【0016】 【化3】

(I)

(式中、 $R^1$ 、 $R^1$ および $R^3$ は各々独立に水素原子または炭素原子数  $1\sim 1$  8 の直鎖 もしくは分岐のアルキル基を表し、 $R^4$ は水素原子またはメチル基を表し、nは 1 または 2 を表し、nが 1 のとき、Mは水素原子またはアルカリ金属原子を表し、nが 2 のとき、Mはアルカリ土類金属原子または亜鉛原子を表す。)

[0017]

(式中、mは1~6を表し、Aは1~6価のアルコール類またはフェノール類からm個の水酸基を除いた残基を表す。)

### [0018]

【発明の実施の形態】以下、本発明の抗菌性高分子材料

組成物について詳述する。本発明に用いられる(a)成分である上記一般式(I)で表される環状有機リン酸エ

ί.

ステル化合物は、後述の(b)成分と併用することで高 分子材料に抗菌性を付与させる、抗菌剤として用いられ るものである。

【0019】上記一般式(I)において、RI、RIをおよび RIで表されるアルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、第二ブチル、第三ブチル、アミル、第三アミル、ヘキシル、オクチル、2ーエチルヘキシル、イソオクチル、第三オクチル、ノニル、デシル、ドデシル、トリデシル、イソトリデシル、テトラデシル、ヘキサデシル、オクタデシル等が挙げられる。

化合物No. 1

[0023]

化合物No. 2

[0024]

化合物No.3

[0025]

化合物No. 4

[0026]

【0020】また、Mで表されるアルカリ金属としては、ナトリウム、カリウム、リチウム等があげられ、アルカリ土類金属としてはカルシウム、マグネシウム、バリウム、ストロンチウム等が挙げられ、特にMがアルカリ金属原子または亜鉛原子であるものが効果が大きく好ましい。

【0021】従って、上記環状有機リン酸エステル化合物の具体例としては、下記〔12000年(1200日)に示す化合物1200日 (120日)に示す

[0022]

【化5】

$$\begin{array}{c} \text{(4L6)} \\ \text{t-C4H9} \\ \text{-0 0} \\ \text{Cll2} \\ \text{P -0-Na} \\ \text{t-C4H9} \\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & t - C_4 H_9 \\
 & t - C_4 H_9 - O \\
 & CH_2 \\
 & CH_2 \\
 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & P - O - L_1 \\
 & C_4 H_9
\end{array}$$

【化9】

化合物No. 5

[0027]

17

化合物 No. 6

[0028]

化合物No.7

[0029]

化合物No.8

【0030】上記環状有機リン酸エステル化合物の添加量は、添加される高分子材料100重量部に対して0.001~10重量部であり、0.005~5重量部が好ましい。該添加量が0.001重量部未満では十分な抗菌効果は得られず、10重量部を超えても効果はあまり向上せずに経済的に不利になる。

【0031】また、本発明に用いられる(b)成分であるパラヒドロキシ安息香酸エステル化合物としては、パラヒドロキシ安息香酸と下記のアルコール類もしくはフェノール類とのエステル化合物があげられ、これらは、アルコール類またはフェノール類の水酸基の全てがエステル化された全エステル化合物であっても、水酸基の一部だけがエステル化された部分エステル化合物であってもよく、特に、アルコール類、とりわけ一価アルコールとのエステル化合物が効果が大きく好ましい。

$$\begin{bmatrix} t & C_4 H_0 & & & \\ t & C_4 H_0 & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\$$

[
$$\{E \mid 1 \mid 0\}$$
]

$$\begin{array}{c} t \mid C_4 \mid H_8 \\ C \mid H_3 \mid - C \mid 0 \\ C \mid H_2 \mid P \mid - O \mid N_2 \\ C \mid H_3 \mid - C_4 \mid H_9 \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} \text{($\mathbb{H}$1 1]} \\ & \text{t} \cdot C_4 H_8 \\ \\ \text{t} \cdot C_4 H_9 - \bigcirc O \\ & \text{H}_9 C \cdot CH \\ \text{t} \cdot C_4 H_9 - \bigcirc O \\ \\ & \text{t} \cdot C_4 H_9 \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & t-C_4H_9 \\
 & t-C_4H_9 \\
\hline
 & CH_2 \\
 & CH_2 \\
 & CH_2 \\
 & CH_2 \\
 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_2 \\
 & CH_2 \\
 & CH_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
 & CH_2 \\
 & CH_2
\end{array}$$

【0032】上記アルコール類としては、例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、イソブタノール、第二ブタノール、第三ブタノール、第三ブタノール、第二ブタノール、第三ブタノール、第三ブタノール、第二ブタノール、第二ブタノール、2・エチルへキサノール、ドデカノール、テトラデカノール、オクタデカノール、ドコサノール、テトラドコサノール、トリアコンタノール、ドコサノール、テトラドコサノール、トリアコンタノール、ベンチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコール、ジエチレングリコール、1、2-プタンジオール、1、3-プロピレングリコール、1、2-ブタンジオール、1、3-プロパンジオール、3-メチルペンタンチルー1、3-プロパンジオール、3-メチルペンタン

ジオール、1,6ーヘキサンジオール、1,12ーオクタデカンジオール、グリセリン、トリメチロールプロパン、ジグリセリン、ペンタエリスリトール、ジペンタエリスリトール、ソルビトール等があげられ、フェノール類としては、フェノール、ロー,mーまたはpークレゾール、キシレノール、4ーエチルフェノール、4ー第三ブチルフェノール、2,4ージ第三ブチルフェノール、フェノール、第三オクチルフェノール、ノニルフェノール、ドデシルフェノール、クロロフェノール、ジクロロフェノール、ニトロフェノール、ハイドロキノン、レゾルシノール、カテコール、ビスフェノールA、ビスフェノールF等があげられる。

【0033】上記パラヒドロキシ安息香酸エステル化合物の添加量は、添加される高分子材料100重量部に対して0.001~10重量部であり、0.005~5重量部が好ましい。該添加量が0.001重量部未満では十分な抗菌効果は得られず、10重量部越えても効果はあまり向上せず、かえって、高分子材料の特性に悪影響を及してしまう。

【0034】本発明に用いられる上記環状有機リン酸エ ステル化合物および上記パラヒドロキシ安息香酸エステ ル化合物は、安定性に優れるだけでなく、高分子材料へ の分散性が良好なので、そのまま高分子材料に配合する ことができるが、必要に応じて、各種の担体に担持させ たり、溶剤または液状添加剤に分散させて用いることも できる。また、上記環状有機リン酸エステル化合物およ び上記パラヒドロキシ安息香酸エステル化合物は、両者 を別々に高分子材料に配合しても、あるいは、両者を予 め混合した混合物として高分子材料に配合してもよい。 【0035】本発明に用いられる高分子材料は、本発明 の組成物の主成分であり、前記(a)及び(b)成分に より抗菌性を付与されるものである。該高分子材料とし ては、例えば、高密度、低密度または直鎖状低密度ポリ エチレン、ポリプロピレン、ポリブテン-1、ポリー3 ーメチルペンテン等のαーオレフィン重合体またはエチ レンー酢酸ビニル共重合体、エチレンープロピレン共重 合体等のポリオレフィン及びこれらの共重合体、ポリ塩 化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、塩素化ポリエチレン、 塩素化ポリプロピレン、ポリフッ化ビニリデン、塩化ゴ ム、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、塩化ビニルーエ チレン共重合体、塩化ビニルー塩化ビニリデン共重合 体、塩化ビニルー塩化ビニリデンー酢酸ビニル三元共重 合体、塩化ビニルーアクリル酸エステル共重合体、塩化 ビニルーマレイン酸エステル共重合体、塩化ビニルーシ クロヘキシルマレイミド共重合体、塩化ビニルーシクロ ヘキシルマレイミド共重合体等の含ハロゲン樹脂、石油 樹脂、クマロン樹脂、ポリスチレン、ポリ酢酸ビニル、 アクリル樹脂、スチレン及び/又はαーメチルスチレン と他の単量体(例えば、無水マレイン酸、フェニルマレ イミド、メタクリル酸メチル、ブタジエン、アクリロニ

トリル等)との共重合体(例えば、AS樹脂、ABS樹 脂、MBS樹脂、耐熱ABS樹脂等)、ポリメチルメタ クリレート、ポリビニルアルコール、ポリビニルホルマ ール、ポリビニルブチラール、ポリエチレンテレフタレ ート及びポリテトラメチレンテレフタレート等の直鎖ポ リエステル、ポリフェニレンオキサイド、ポリフェニレ ンスルフィド、ポリカプロラクタム及びポリヘキサメチ レンアジパミド等のポリアミド、ポリカーボネート、分 岐ポリカーボネート、ポリアセタール、ポリウレタン、 繊維素系樹脂等の熱可塑性合成樹脂及びこれらのブレン ド物あるいはフェノール樹脂、ユリア樹脂、メラミン樹 脂、エポキシ樹脂、不飽和ポリエステル樹脂等の熱硬化 性樹脂をあげることができる。更に、イソプレンゴム、 ブタジエンゴム、アクリロニトリルーブタジエン共重合 ゴム、スチレンーブタジエン共重合ゴム等のエラストマ ーであっても良い。上記高分子材料の中でも、ポリオレ フィン系樹脂またはポリ塩化ビニル系樹脂であることが 好ましい。

【0036】本発明の抗菌性高分子材料組成物は、通常公知の方法で調製され、押し出し加工、カレンダー加工、射出成形加工、プレス成形加工などの周知の任意の加工方法により成形して、フィルム、シート、その他の抗菌性成形物とされる。この抗菌性成形物は、例えば、床材、天井材、階段手すり等の建材;靴、靴のインソール、サンダル等の履物;電話機、ファックス、パソコン、テレビ、冷蔵庫等の家電製品;電車の吊り輪等の乗物用品:食品容器あるいはまな板、ザル、水切り等の台所用品:浴槽、桶、腰掛け、石ケン台、シャワーカーテン等の浴室用品;家具;文房具;医療用品;合成皮革等の任意の用途に用いることができる。

【0037】また、本発明の抗菌性高分子材料組成物は、溶媒に溶解した溶液型塗料、水に分散させた水系塗料あるいは粉体塗料として、金属、木材、コンクリート、プラスチック、セラミックス等の任意の基体に塗装する抗菌性塗料としても用いることができる。

【0038】また、本発明の抗菌性高分子材料組成物には、前記一般式(I)で表される環状有機リン酸エステル化合物〔(a)成分〕及び前記一般式(II)で表されるパラヒドロキシ安息香酸エステル化合物〔(b)成分〕とともに、必要に応じて、通常高分子材料に添加される添加剤を配合することができる。

【0039】上記添加剤としては、例えば、フェノール系、リン系、硫黄系等の酸化防止剤、金属石ケン系安定剤、アルキルリン酸金属塩系安定剤、無機金属塩系安定剤、過塩素酸塩化合物、有機錫系安定剤、ポリオール化合物、βージケトン化合物、エポキシ化合物、可塑剤、発泡剤、紫外線吸収剤、ヒンダードアミン系光安定剤、充填剤、着色剤、顔料、架橋剤、帯電防止剤、防曇剤、滑剤、加工助剤、難燃剤等があげられる。

【0040】上記フェノール系酸化防止剤としては、例

えば、2、6ージ第三ブチルーロークレゾール、ステア リル(3、5-ジ第三ブチルー4-ヒドロキシフェニ・ ル)プロピオネート、チオジエチレンビス(3,5ージ 第三ブチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオネー ト、トリエチレングリコールービス(3-第三ブチルー 4-ヒドロキシー5-メチルフェニル)プロピオネー ト、3、9ービス(1、1ージメチルー2ーヒドロキシ エチル)-2,4,8,10-テトラオキサスピロ 〔5.5〕ウンデカンービス(3-第三ブチルー4-ビ ドロキシー5ーメチルフェニル)プロピオネート、4, 4'-チオビス(6-第三ブチルーm-クレゾール)、 4、4'ープチリデンビス(6-第三ブチルーmークレ ゾール)、2,2 ーメチレンビス(6-第三ブチルー p-クレゾール)、2-第三ブチルー4-メチルー6-(2-アクリロイルオキシー3-第三ブチルー5-メチ ルベンジル)フェノール、2、2'ーエチリデンビス (4,6-ジ第三ブチルフェノール)、1,1,3-ト リス(2-メチルー4-ヒドロキシー5-第三ブチルフ ェニル) ブタン、1,3,5ートリス(2,6ージ第三 ブチルー4ーヒドロキシベンジル) イソシアヌレート、 1,3,5-トリス(2,6-ジメチルー3-ヒドロキ シー4-第三ブチルベンジル)イソシアヌレート、1, 3,5-トリス(2,6-ジ第三ブチルー4-ヒドロキ シベンジル)-2,4,6-トリメチルベンゼン、ペン タエリスリトールーテトラ(3,5-ジ第三ブチルー4 -ヒドロキシフェニル)プロピオネート等があげられ る。

10

【0041】上記リン系酸化防止剤としては、例えば、 トリフェニルホスファイト、トリス(2、4ージ第三ブ チルフェニル) ホスファイト、トリス (ノニルフェニ ル) ホスファイト、トリス (モノ、ジ混合ノニルフェニ ル) ホスファイト、ジフェニルアシドホスファイト、ジ フェニルデシルホスファイト、フェニルジデシルホスフ ァイト、トリデシルホスファイト、2,2'ーメチレン ビス(4,6-ジ第三ブチルフェニル)オクチルホスフ ァイト、ビス(2、4ージ第三ブチルフェニル)ペンタ エリスリトールジホスファイト、ビス(2,4-ジクミ ルフェニル)ペンタエリスリトールジホスファイト、ビ ス(2,6-ジ第三ブチルー4-メチルフェニル)ペン タエリスリトールジホスファイト、ビス(2,4,6-トリ第三ブチルフェニル) ペンタエリスリトールジホス ファイト、テトラ (C<sub>12-15</sub> 混合アルキル) ビスフェノ ールAージホスファイト、テトラ (トリデシル) - 4, 4'ープチリデンビス(2-第三プチルー5ーメチルフ ェノール)ジホスファイト、ヘキサ (トリデシル) ー 1,1,3-トリス(2-第三ブチルー5-メチルフェ ノール)トリホスファイト、2ープチルー2ーエチルプ ロピレンー2、4、6ートリ第三ブチルフェニルホスフ ァイト、9、10ージハイドロー9ーオキサー10ーホ スファフェナンスレンー10ーオキサイド等があげられ る。

【0042】上記硫黄系酸化防止剤としては、例えば、 チオジプロピオン酸のジラウリル、ジミリスチル、ジス テアリルエステル等のジアルキルチオジプロピオネート 類およびペンタエリスリトールテトラ(βードデシルメ ルカプトプロピオネート)等のβーアルキルメルカプト プロピオン酸のポリオールエステル類があげられる。 【0043】上記金属石ケン系安定剤としては、例え ば、ナトリウム、カリウム、リチウム等のIa族金属、 カルシウム、マグネシウム、バリウム、ストロンチウム 等のIIa族金属または亜鉛等のIIb族金属の脂肪族また は芳香族カルボン酸の正塩、酸性塩、塩基性塩、過塩基 性塩があげられ、これらは通常IIa族金属石ケン/IIb 族金属石ケンの組み合わせとして使用される。

【0044】上記金属石ケン系安定剤を構成する脂肪族または芳香族カルボン酸としては、例えば、カプロン酸、カプリル酸、ペラルゴン酸、2-エチルヘキシル酸、カプリン酸、ネオデカン酸、ウンデシレン酸、ラウリン酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、イソステアリン酸、12-ヒドロキシステアリン酸、リシノール酸、リノール酸、リノレイン酸、オレイン酸、アラキン酸、ベヘニン酸、ブラシジン酸および獣脂肪酸、ヤシ油脂肪酸、大豆油脂肪酸、綿実油脂肪酸等の天然油脂から得られる脂肪酸混合物、安息香酸、トルイル酸、エチル安息香酸、p-第三ブチル安息香酸、キシリル酸等があげられる。

【0045】上記アルキルリン酸金属塩系安定剤としては、例えば、ナトリウム、カリウム等のIa族金属、カルシウム、マグネシウム、バリウム、ストロンチウム等のIIa族金属または亜鉛等のIIb族金属のモノおよび/またはジオクチルリン酸、モノおよび/またはジラウリルリン酸、モノおよび/またはジステアリルリン酸塩があげられる。

【0046】上記無機金属塩系安定剤としては、例えば、ナトリウム、カリウム等の】 a族金属、カルシウム、マグネシウム、バリウム、ストロンチウム等の口a族金属または亜鉛等のHb族金属の酸化物または水酸化物:塩基性無機酸(炭酸、リン酸、亜リン酸、珪酸、ほう酸、硫酸等)塩;ゼオライト結晶構造を有する上記金属のアルミノシリケート類:下記式で表されるハイドロタルサイト類似化合物等があげられる。

[OO47]  $\text{Li}_{x1}\text{M}$   $\text{g}_{x2}\text{Zn}_{x3}\text{Al}_y$  (OH) $_{x1+2(x2+x3)+3y-2}$   $\cdot$  (CO<sub>3</sub>) $_{1-x/2}$  (C1O<sub>4</sub>) $_z$   $\cdot$  mH<sub>2</sub>O

(式中、x1、x2、x3、yおよびzは各々下記式で表される数を示し、mは0または任意の正数を示す。 $0 \le x1 \le 10$ 、 $0 \le x2 \le 10$ 、 $0 \le x3 \le 10$ 、 $1 \le y \le 10$ 、 $0 \le z \le 1$ 、0 < x1 + x2)

【0048】上記過塩素酸塩化合物としては、例えば、 ナトリウム、カリウム、、カルシウム、マグネシウム、 バリウム、ストロンチウム、亜鉛等の金属またはアンモ ニア、有機アミン類等の過塩素酸塩および無機多孔質物 質に過塩素酸を吸着させたものがあげられる。

【0049】上記有機錫系安定剤としては、例えば、モノおよび/またはジメチル錫、モノおよび/またはジブチル錫、モノおよび/またはジブクチル錫等のモノおよび/またはジアルキル錫のカルボキシレート類、メルカプタイド類、スルフィド類等があげられる。

【0050】上記ポリオール化合物としては、例えば、グリセリン、トリメチロールプロパン、ペンタエリスリトトール、ジトリメチロールプロパン、ジペンタエリスリトトール、ソルビトール、マニトール、トリス(2ーヒドロキシエチル)イソシアヌレート等およびこれらの脂肪族もしくは芳香族一価または多価カルボン酸の部分エステル化合物があげられる。

【0051】上記βージケトン化合物としては、例えば、ベンゾイルアセトン、ベンゾイルピバロイルメタン、ベンゾイルパルミトイルメタン、ベンゾイルステアロイルメタン、ジベンゾイルメタン、ジ第三ブチルジベンゾイルメタン、ベンゾイルシクロへキサノン等およびこれらの亜鉛、カルシウム、マグネシウム等の金属錯塩があげられる。

【0052】上記エポキシ化合物としては、例えば、ビスフェノールAージグリシジルエーテル、ノボラックポリグリシジルエーテル等の多価フェノールのポリグリシジルエーテル; ビニルシクロヘキセンジオキサイド、3,4ーエボキシシクロヘキシルー3,4ーエポキシシクロヘキサンカルボキシレート等の脂環式エポキシ化合物; エボキシ化大豆油、エボキシ化アマニ油等のエポキシ化天然油; エポキシ化不飽和カルボン酸のアルキルエステル等があげられる。

【0053】上記可塑剤としては、例えば、ジブチルフタレート、ジオクチルフタレート、ジデシルフタレート、ジデシルフタレート、トリオクチルトリメリテート、テトラオクチルピロメリテート、デトラオクチルビフェニルテトラカルボキシレート、ジオクチルアジペート、ジオクチルセバケート、ジオクチルアゼレート、シオクチルシトレート等の脂肪族もしくは芳香族多のカルボン酸のアルキルエステル:トリフェニルホスフェート、トリクレジルホスフェート、トリキシリルホスフェート等のリン酸エステル:脂肪族もしくは芳香族多価カルボン酸とグリコール類を縮合して得られ、必要に応じて末端を一価アルコールおよび/または一価カルボン酸で封鎖したポリエステル:塩素化パラフィン等があげられる。

【0054】上記発泡剤としては、例えば、アゾジカルボン酸アミド、アゾビスイソブチロニトリル、ジアゾジアミノベンゼン、ジエチルアゾジカルボキシレート等のアゾ系発泡剤;ジニトロソペンタメチレンテトラミン等のニトロソ系発泡剤;ベンゼンスルホニルヒドラジド、pートルエンスルホニルヒドラジド、トルエンスルホニ

ルアジド、ビス (ベンゼンスルホニルヒドラジド) エー テル等のヒドラジド系発泡剤:トルエンスルホニルセミ カルバジド等のセミカルバジド系発泡剤;トリヒドラジ ノトリアジン等のトリアジン系発泡剤があげられる。 【0055】上記紫外線吸収剤としては、例えば、2-(2-ヒドロキシー5-メチルフェニル) ベンゾトリア ゾール、2-(2-ヒドロキシー5-第三オクチルフェ ニル)ベンゾトリアゾール、2-(2-ヒドロキシ-3 -第三ブチルー5-メチルフェニル)-5-クロロベン ゾトリアゾール、2-(2-ヒドロキシ-3,5-ジ第 三ブチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール、 2, 2'ーメチレンビス(4-第三オクチルー6-ベン **ゾトリアゾリルフェノール)、2-(2-ヒドロキシー** 3-第三ブチルー5-カルボキシフェニル) ベンゾトリ アゾールのオクチルアルコールまたはポリエチレングリ コールエステル等のベンゾトリアゾール系紫外線吸収 剤、2-ヒドロキシー4-メトキシベンゾフェノン、2 -ヒドロキシー4ーオクトキシベンゾフェノン、5. 5'ーメチレンビス(2-ヒドロキシー4-メトキシベ ンゾフェノン)等のベンゾフェノン系紫外線吸収剤;2 - (2-ヒドロキシー4-ヘキシロキシ) - 4, 6-ジ フェニルトリアジン、2-(2-ヒドロキシー4ーオク トキシ)-4,6-ジキシリルトリアジン等のトリアジ ン系紫外線吸収剤があげられる。

【0056】上記ヒンダードアミン系光安定剤として は、例えば、ビス(2,2,6,6-テトラメチルー4 ピペリジニル)セバケート、ビス(1,2,2,6, 6-ペンタメチルー4-ピペリジニル)セバケート、テ トラキス(2,2,6,6ーテトラメチルー4ーピペリ ジニル) ブタンテトラカルボキシレート、テトラキス (1, 2, 2, 6, 6 - ペンタメチルー4ーピペリジニ ル) ブタンテトラカルボキシレート、ビス(2,2, 6,6ーテトラメチルー4ーピペリジニル)・ジトリデ シルブタンテトラカルボキシレート、ピス(1,2, 2, 6, 6-ペンタメチル-4-ピペリジニル)・ジト リデシルブタンテトラカルボキシレート、ブタンテトラ カルボン酸と3,9-ビス(1,1-ジメチル-2-ヒ ドロキシエチル)-2,4,8,10-テトラオキサス ピロ〔5.5〕ウンデカンと2,2,6,6ーテトラメ チルー4-ピペリジノールまたは1,2,2,6,6-ペンタメチルー4-ピペリジノールとの重縮合物、1-チルー4-ピペリジノールとコハク酸ジエチルの重縮合 物、1,6-ビス(2,2,6,6-テトラメチル-4 ーピペリジニルアミノ) ヘキサンとジブロモエタンとの 重縮合物、1,6-ビス(2,2,6,6-テトラメチ ルー4ーピペリジニルアミノ) ヘキサンと2, 4ージク ロロー6-第三オクチルアミノトリアジンとの重縮合 物、1,6-ビス(2,2,6,6-テトラメチル-4 ーピペリジニルアミノ) ヘキサンと2,4-ジクロロー

6-モルホリノトリアジンとの重縮合物、1、5、8、12ーテトラキス〔2、4ービス(<math>N-ブチル-N-(2、2、6、6-テトラメチル-4-ピペリジニル)アミノ)-sートリアジン-6ーイル〕-1、5、8、12ーテトラキス〔2、4ービス(<math>N-ブチル-N-(1、2、2、6、6-ペンタメチル-4-ピペリジニル)アミノ)-sートリアジン-6ーイル〕-1、5、8、12ーテトラアザドデカン等があげられる。

2

【0057】また、本発明の組成物には、公知の無機系および/または有機系の抗菌剤、防黴剤を併用することによってその効果を増強しおよび/または抗菌スペクトルをより広範なものとすることもできる。

【0058】上記の無機系の抗菌剤、防酸剤としては、例えば、銀、銅等の抗菌性および/または防酸性を付与しえる金属、またはその酸化物、水酸化物、リン酸塩、チオスルファート塩、ケイ酸塩ならびにこれらを担持させた無機化合物があげられ、より具体的には銀または銅ゼオライト類、銀リン酸ジルコニウム、銀ハイドロキシアパタイト、銀リン酸塩ガラス、銀リン酸塩セラミックス、銀リン酸カルシウム等として市販されているものがあげられる。

【0059】また、上記有機系の抗菌剤としては、有機 窒素硫黄系抗菌剤、有機ブロム系抗菌剤、有機窒素系抗 菌剤、その他の抗菌剤などがあげられ、具体的には、有 機窒素硫黄系抗菌剤としてはメチレンビスチオシアネー ト等のアルキレンビスチオシアネート化合物、5-2ロ ルー2ーメチルー4ーイソチアゾリンー3ーオン、2ー オクチルー4ーイソチアゾリンー3ーオン、4,5ージ クロルー2ーオクチルー4ーイソチアゾリンー3ーオン 等のイソチアゾリン化合物、クロラミンT、N、N-ジ メチル-N'-(フルオロジクロルメチルチオ)-N' ーフェニルスルファミド等のスルホンアミド化合物、2 - (4-チオシアノメチルチオ)ベンゾチアゾール2-メルカプトベンゾチアゾール等のチアゾール化合物、2 ーピリジンチオールー1ーオキシドおよびその金属塩、 2-(4-チアゾリル)ベンツイミダゾール、3,5-ジメチルー1,3,5-2H-テトラヒドロチアジアジ ン-2-チオン、N-(フルオロジクロルメチルチオ) フタルイミド、ジチオー2、2'ービス(ベンズメチル アミド)等があげられ、有機ブロム系抗菌剤としては、 2ーブロモー2ーニトロプロパンー1,3ージオール、 1,1-ジブロモ-1-ニトロ-2-プロパノール、 2, 2-ジブロモー2-ニトロエタノール、2-ブロモ ロモーβ-ニトロスチレン5-プロモー5-ニトロー 1.3-ジオキサン等の有機プロモニトロ化合物、2. 2ージプロモー3ーシアノプロビオンアミド等の有機ブ ロモシアノ化合物、1,2-ビス(プロモアセトキシ) エタン、1,4-ビス(プロモアセトキシ)-2-ブテ ン、ブロモアセトアミド等のブロモ酢酸化合物、ビスト リブロモメチルスルホン等の有機ブロモスルホン化合物 等があげられ、有機窒素系抗菌剤としては、ヘキサヒド ロー1, 3, 5ートリエテニルーsートリアジン、ヘキ サヒドロー1,3,5ートリス(2-ヒドロキシエチ ル)-s-トリアジン等のs-トリアジン化合物、N, 4-ジヒドロキシーαーオキソベンゼンエタンイミドイ ルクロライド、αークロロー〇ーアセトキシベンズアル ドキシム等のハロゲン化オキシム化合物、トリクロロイ ソシアヌレート、ジクロロイイソシアヌル酸ナトトリウ ム等の塩素化イソシアヌル酸化合物、塩化ベンザルコニ ウム、塩化デカリニウム等の第4級アンモニウム化合 物、2-メチルカルボニルアミノベンツイミダゾール等 のカルバミン酸化合物、1-〔2-(2,4-ジクロロ フェニル) ]-2'-[(2,4-ジクロロフェニル)]メトキシ〕エチルー3ー(2ーフェニルエチル)ー1H ーイミダゾリウムクロライド等のイミダゾール化合物、 2-クロルアセトアミド等のアミド化合物、N-(2-ヒドロキシプロビル) アミノメタノール、2-(ヒドロ キシメチルアミノ) エタノール等のアミノアルコール化 合物、2,4,5,6-テトラクロロイソフタロニトリ ル等のニトリル化合物があげられる。

#### [0060]

【実施例】以下、実施例によって本発明をさらに詳細に 説明するが、本発明は下記の実施例によって制限を受け るものではない。尚、以下で用いる化合物No. 1~No. 8は、前記(a)成分である環状有機リン酸エステル化 合物として例示した化合物である。

### 【0061】実施例1

下記配合物を170℃でロール混練してシートを作成し、このシートを180℃で5分間プレスして厚さ0.5mmの軟質PVCシートを作成し、この軟質PVCシートから10mm×10mmの試験片を作成した。この試験片を用いて、細菌類(下記〔表1〕中の菌1~4)および真菌類(下記〔表1〕中の菌5~8)について下記の方法によって抗菌性を評価した。それらの結果を下記〔表1〕に示す。

細菌類:試験片上に菌培養液を塗布し、ボリエチレン製のラップフィルムを密着させ、35℃で2日間培養後の菌数を測定し、下記の基準で評価した。

◎: 塗布直後の菌数の0.1%未満しか生存していない もの

〇: 塗布直後の菌数の0.1%以上1%未満が生存しているもの。

△:塗布直後の菌数の1%以上10%未満が生存しているもの。

○ : 塗布直後の菌数の10%以上が生存しているもの。 真菌類: 試験片をシャーレ中央に置き、試験片が薄く覆 われるように普通寒天培地を流し込み、寒天培地の上に 菌の培養液を塗布した後35℃で1週間培養し、菌の発

×:試験片の上部に発育した菌が表面積の70%以上で

育状況を観察し、その結果を次の基準で評価した。

◎:試験片の上部に菌の発育のないもの。

〇:試験片の上部に発育した菌が表面積の30%未満で

あるもの。

あるもの。 [0062]

0%未満であるもの。

△:試験片の上部に発育した菌が表面積の30%以上7

〔配合〕	重量部	
ポリ塩化ビニル	100	
ジー2-エチルヘキシルフタレート	40	
エポキシ化大豆油	2	
トリス (ノニルフェニル) ホスファイト	0.	5
ステアリン酸亜鉛	0.	5
ステアリン酸カルシウム	1.	0
パラヒドロキシ安息香酸イソプロビルエステル(パラベン)	0.	5
試験化合物(下記〔表1〕参照)	0.	5

[0063]

【表1】

No.	試験化合物	菌 1	菌 2	茵 3	茵 4	萬5	菌 6	菌 7	菌8
比較例 1-1	なし (パラベ ン無添加)	×	×	×	×	×	×	×	×
1 - 2	なし	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ
実施例 1-1	化合物No. 1	0	0	0	0	0	0	0	0
1 - 2	化合物No.2	0	0	0	0	(0)	0	0	Ø
1 - 3	化合物No.3	0	0	0	0	0	0	0	0
1 - 4	化合物No.4	0	0	0	0	0	0	<b>©</b>	0
1 - 5	化合物Na 5	0	0	0	0	0	0	0	0
1 - 6	化合物Na 6	0	0	0	0	0	0	0	0
1 - 7	化合物No.7	0	0	0	0	0	<b>©</b>	0	0
1 - 8	化合物% 8	0	0	©	0	0	0	0	0

菌1:黄色ブドウ球菌

閱2:MRSA

菌3:枯草菌

菌4:乳酸桿菌

菌5:大腸菌

菌6:白癬菌

園7:ビール酵母

菌8:クロカワ黴

## 【0064】実施例2

下記配合物を170℃でロール混練してシートを作成 し、このシートを180℃で5分間プレスして厚さ0. 5mmの半硬質PVCシートを作成し、この半硬質PVC

シートから10mm×10mmの試験片を作成した。この試 験片を用いて実施例1と同様の試験を行った。それらの 結果を下記〔表2〕に示す。

[0065]

〔配合〕		重量部
ポリ塩化ビニル		100
ジー2-エチルヘキシルフタレート		20
エポキシ化大豆油		2
炭酸カルシウム		10
ステアリン酸亜鉛		0.5
ステアリン酸バリウム		1.0
パラヒドロキシ安息香酸イソプロピルエステル	•	0.3
試験化合物(下記〔表2〕参照)		0.7

[0066]

【表2】

Na	試験化合物	菌 1	菌 2	图 3	白 4	鹵 5	菌 6	菌 7	菌 8
比較例 2-1	なし (パラベ ン無添加)	×	×	×	×	×	×	×	×
2 - 2	なし	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	
実施例 2-1	化合物No.1	0	0	<b>©</b>	0	0.	0	0	0
2 - 2	化合物№ 2	0	0	0	0	0	0	0	0
2 - 3	化合物No.3	<b>©</b>	0	0	0	0	0	0	0
2 - 4	化合物Na.4	0	0	0	© :	0	0	0	0
2 - 5	化合物Na 5	0	0	0	0	0	0	0	0
2 - 6	化合物Na 6	0	0	0	0	0	0	0	0
2 - 7.	化合物№ 7	0	0	0	0	0	0	0	ဖ
2 - 8	化合物No.8	0	0	0	0	0	0	0	0

## 【0067】実施例3

下記配合物を240~300℃で2軸押出機で溶融混練してペレットを作成し、このペレットを300℃で射出成形して厚さ3.2㎜の試験片を作成した。この試験片

を用いて実施例1と同様の試験を行った。それらの結果 を下記〔表3〕に示す。

[0068]

〔配合〕	重量部
耐衝撃性ポリスチレン	60
ポリフェニレンオキサイド	40
フェノール系酸化防止剤(アデカスタブ AO-60)	0.5
<b>ホスファイト系酸化防止剤(アデカスタブ 2112)</b>	0.5
パラヒドロキシ安息香酸イソプロピルエステル	1.0
試験化合物(下記〔表3〕参照)	1.0

[0069]

【表3】

No	試験化合物	菌 1	菌 2	13 3	图 4	菌 5	茵 6	菌 7	菌 8
比較例 3 - 1	なし (パラベ ン無添加)	×	×	×	×	×	×	×	×
3 - 2	なし	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ
3 - 3	なし (パラベ ン2部添加)	0	0	0	0	0	0	0	0
実施例 3 - 1	化合物No.1	<b>©</b>	©	0	0	0	<b>©</b>	0	0
3 - 2	化合物版 2	0	0	0	0	0	0	0	0
3 - 3	化合物版 3	0	0	0	0	0	0	0	0
3 - 4	化合物Na 4	0	0	0	0	Ø	0	0	Ø
3 - 5	化合物№ 5	0	<b>©</b>	0	0	<b>©</b>	0	<b>©</b>	0
3 - 6	化合物Na 6	0	0	0	0	0	0	0	0
3 - 7	化合物Na 7	0	0	0	0	0	0	0	0
3 - 8	化合物Na.8	0	0	0	0	<b>©</b>	0	0	0

# 【0070】実施例4

下記配合物を220℃で2軸押出機で溶融混練してベレットを作成し、このペレットを240℃で射出成形して

厚さ2mmの試験片を作成した。この試験片を用いて実施 例1と同様の試験を行った。それらの結果を下記〔表 4〕に示す。 [0071]

〔配合〕	重量部
スチレン/アクリロニトリル/メチルメタクリレート	70
共重合体 (60/30/10)	
ブタジエン/スチレン/アクリロニトリル/メチルメ	30
タクリレート共重合体(50/30/15/5)	
フェノール系酸化防止剤(アデカスタブ AO-30)	0.5
パラヒドロキシ安息香酸イソプロピルエステル	1. 0
試験化合物(下記〔表4〕参照)	1. 0

[0072]

【表4】

Na	試験化合物	菌1	菌 2	菌 3	南 4	菌 5	菌 6	菌 7	菌 8
比較例 4-1	なし (パラベ ン無添加)	×	×	×	×	×	×	×	×
4 - 2	なし	Δ	Δ	Δ	Δ	Δ.	Δ	Δ	Δ
実施例 4-1	化合物Na 1	0	0	0	0	0	<b>(</b>	0	0
4 - 2	化合物Na.2	0	0	0	0	0	0	0	0
4 - 3	化合物Ma.3	0	0	0	0	(i)	0	0	Ø
4 - 4	化合物 № 4	0	0	0	,©	0	0	0	0
4 - 5	化合物版5	0	0	©	0	(3)	0	0	0
.4 6	化合物Na.6	0	0	0	0	0	0	0	0
4 - 7	化合物版7	0	0	0	0	(0)	0	0	0
4 - 8	化合物版 8	0	0	0	0	0	0	0	0

### 【0073】実施例5 -

下記配合物を220℃で2軸押出機で溶融混練してペレットを作成し、このペレットを220℃で射出成形して厚さ1㎜の試験片を作成した。この試験片を用いて実施

例1と同様の試験を行った。それらの結果を下記〔表 5〕に示す。

[0074]

(配合)重量部ボリプロピレン100フェノール系酸化防止剤(アデカスタブ AO-60)0.1ホスファイト系酸化防止剤(アデカスタブ 2112)0.1バラヒドロキシ安息香酸イソプロピルエステル0.5試験化合物(下記〔表5〕参照)0.5

[0075]

【表5】

No.	試設化合物	菌1	當 2	菌 3	菌 4	歯 5	菌 6	菌7	菌 8
比較例 5-1	なし(パラベ ン無添加)	×	×	×	×	×	×	×	×
5 – 2	なし	Δ	Δ	Δ	Δ	×	Δ	Δ	×
5 – 3	化合物 Ma. 2 (パラベン無 添加)	×	×	Δ	×	×	×	×	×
実施例 5 - 1	化合物№ 1	©	0	0	0	0	0	0	0
5 - 2	化合物粒 2	0	0	0	0	0	0	0	0
5 - 3	化合物%。3	0	0	0	0	0	0	0	0
5 - 4	化合物Ma 4	0	0	0	0	0	0	0	0
5 – 5	化合物№ 5	0	0	0	0	(c)	0	0	0
5 - 6	化合物Na 6	<b>©</b>	0	0	0	0	0	0	0
5 7	化合物Na 7	0	0	<b>©</b>	<b>©</b>	0	0	0	0
5 - 8	化合物 № 8	0	0	©	0	0	0	0	0

【0076】実施例6

行った。それらの結果を下記〔表6〕に示す。

下記配合物から実施例5と同様にして厚さ1mmの試験片を作成し、この試験片を用いて実施例1と同様の試験を

[0077]

重量部
100
0.1
0.1
0.5
0.5

[0078]

【表6】

No.	試験化合物	图 1	菌 2	菌 3	茵 4	菌 5	菌 6	菌 7	菌 8
実施例 6 - 1	エステル 1 * 1	0	0	0	0	0	0	0	0
6 - 2	エステル2*2	0	0	0	0	0	0	0	0
6 - 3	エステル3**	0	0	0	0	0	<b>©</b>	0	0
6 - 4	エステル4*4	0	0	0	0	0	0	0	0
6 - 5	エステル5**	0	0	0	0	0	0	0	0
6 - 6	エステル6**	0	0	0	0	0	0	0	0
6 - 7	エステル7*7	0	0	0	<b>©</b>	0	0	0	0
比較例 6 - 1	エステル8・8	×	×	Δ	×	×	×	×	×

\*1:パラヒドロキシ安息香酸-n-プロピルエステル

\*2:パラヒドロキシ安息香酸-n-ブチルエステル

\*3:パラヒドロキシ安息香酸イソプチルエステル

\* 4:パラヒドロキシ安息香酸エチレングリコールジエステル

\*5:パラヒドロキシ安息香酸トリメチロールプロパントリエステル

\*6:パラヒドロキシ安息香酸ペンタエリスリトールトリエステル

\*7:パラヒドロキシ安息香酸フェニルエステル

\*8:3,5-ジ第三プチルー4-ヒドロキシ安息香酸プチルエステル

#### 【0079】実施倒7

行った。それらの結果を下記〔表6〕に示す。

下記配合物から実施例5と同様にして厚さ1㎜の試験片 を作成し、この試験片を用いて実施例1と同様の試験を

[0080]

〔配合〕

高密度ポリエチレン

重量部

100

フェノール系酸化防止剤 (アデカスタブ AO-60)

0.1

ホスファイト系酸化防止剤(アデカスタブ 2112)

0.1

化合物No. 2

0.5

パラヒドロキシ安息香酸イソプロビルエステル

(〔表7〕参照)

[0081]

【表7】

No.	添加量	萬 1	菌 2	菌3	酉 4	爾5	函6	函 7	匯 8
比較例 7-1	無添加	×	×	Δ	×	×	×	×	×
7 - 2	0.5 (化合物No.2 無添加)	7.	Δ	Δ	Δ	×	Δ	Δ	×
実施例 7 - 1	0. 1	0	0	0	0	0	0	0	0
7 - 2	0.3	0	0	0	0	Ø	0	0	0
7 3	0.5	0	0	0	0	0	0	0	0
7 - 4	1. 0	0	0	0	0	0	0	0	0

【0082】上記の各表に示したように、パラヒドロキ シ安息香酸エステル化合物を単独で配合した場合(比較 例1-2、2-2、3-2、4-2、5-2、7-2) の抗菌性は不十分であり、多量に配合した場合(比較例 3-3) にも満足しえる効果がえられず、また、本発明

に係る前記一般式(I)の環状有機リン酸エステル化合 物のみを結晶性高分子であるポリエチレン、ポリプロピ レンに配合しても抗菌性をほとんど示さない(比較例5 -3、7-1)。これに対し、本発明に係る前記一般式 ( I ) の環状有機リン酸エステル化合物および前記一般 式(II)のパラヒドロキシ安息香酸エステル化合物を併用して高分子材料に配合した場合(上記各表の各実施例)には、添加量が少量でも優れた抗菌性を示し、また、その抗菌スペクトルも極めて幅広いことが明らかである。

## [0083]

【発明の効果】本発明の抗菌性高分子材料組成物は、優れた抗菌性を有するものであり、抗菌性成形物を提供し得るものである。